

بررسی اختلالات قاعده‌گی و عوامل مرتبط با آن در زنان مبتلا به مولتیپل اسکلروزیس

سیمین زرآبادی پور^۱، دکتر لیلا امینی^{۲*}، دکتر سید مسعود نبوی^۳،

دکتر حمید حقانی^۴

۱. کارشناس ارشد مامایی، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.
۲. استادیار گروه بهداشت باروری، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.
۳. دانشیار گروه مغز و اعصاب، دپارتمان مغز و اعصاب و علوم شناختی پژوهشکده علوم سلوکی پژوهشگاه رویان، تهران، ایران.
۴. مریم گروه آمار زیستی، دانشکده مدیریت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

تاریخ دریافت: ۱۳۹۷/۰۱/۱۵ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۷/۰۴/۰۹

خلاصه

مقدمه: مولتیپل اسکلروزیس، شایع‌ترین بیماری خودایمنی است که اغلب زنان سنین باروری را تحت تأثیر قرار می‌دهد. یکی از شکایات بالینی در زنان مبتلا، ابتلاء به انواعی از اختلالات قاعده‌گی است. مطالعه حاضر با هدف بررسی اختلالات قاعده‌گی و عوامل مرتبط با آن در زنان مبتلا به مولتیپل اسکلروزیس انجام شد.

روش کار: این مطالعه توصیفی- مقطعی در سال ۱۳۹۵-۹۶ بر روی ۱۷۲ زن مبتلا به MS مراجعه‌کننده به کلینیک خصوصی متخصص مغز و اعصاب واقع در شهر تهران انجام شد. ابزار مورد استفاده، شامل پرسشنامه مشخصات قاعده‌گی (شامل سؤالات مربوط به سن اولین قاعده‌گی، طول مدت هر دوره قاعده‌گی، فواصل بین دو قاعده‌گی، میزان خونریزی، وجود و یا عدم وجود درد قاعده‌گی و نمره درد قاعده‌گی) و همچنین پرسشنامه مشخصات فردی و بیماری (سن، تحصیلات، شغل، وضعیت اقتصادی و مشخصات بیماری شامل: مدت زمان ابتلاء به بیماری، مدت زمان مصرف ویتامین D و نمره ناتوانی EDSS) بود. تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار آماری SPSS (نسخه ۲۲) و مدل رگرسیون لو جستیک چندگانه و آزمون‌های کای دو و ضریب همبستگی اسپیرمن انجام شد. میزان p کمتر از ۰/۰۵ معنی‌دار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها: ۸۸ نفر (۵۱/۲٪) از بیماران الگوی نامنظم قاعده‌گی را تجربه کردند. ۱۱۶ نفر (۶۷/۵٪) از بیماران، انواعی از اختلالات قاعده‌گی داشتند. شایع‌ترین اختلال در بین شرکت‌کنندگان، لکه‌بینی بین قاعده‌گی‌ها (۱۷/۵٪) بود. نتایج مدل رگرسیون لو جستیک چندگانه نشان‌دهنده ارتباط معنادار نمره ناتوانی ($\beta=0/۰۱$, $p=0/۰۰۱$)، میزان خونریزی قاعده‌گی متوسط ($\beta=2/۵۶۱$, $p<0/۰۰۱$) و زیاد ($\beta=2/۷۳۰$, $p<0/۰۰۱$), مدت زمان مصرف ویتامین D ($\beta=-0/۰۴۸$, $p<0/۰۰۱$), دیسمنوره ($\beta=1/۲۴۶$, $p=0/۰۰۶$), سن منارک ($\beta=1/۲۹۸$, $p=0/۰۰۵$) و الگوی قاعده‌گی ($\beta=-0/۱۸۷$, $p=0/۰۱۲$) با اختلال قاعده‌گی بود. نتیجه آزمون‌های همبستگی اسپیرمن و کای دو، نشان‌دهنده ارتباط معنی‌دار بین الگوی قاعده‌گی، دیسمنوره و میزان خونریزی با اختلال قاعده‌گی بود که این رابطه مؤید نتایج مدل رگرسیون نیز بود.

نتیجه‌گیری: اختلال قاعده‌گی در بین زنان مبتلا به MS از شیوع بالایی برخوردار است. همچنین عواملی نظیر مدت

زمان مصرف ویتامین D، میزان خونریزی قاعده‌گی، سن منارک، الگوی قاعده‌گی، دیسمنوره و نمره ناتوانی بر اختلالات قاعده‌گی مبتلایان اثرگذار است.

کلمات کلیدی: اختلالات قاعده‌گی، الگوی قاعده‌گی، مولتیپل اسکلروزیس

* نویسنده مسئول مکاتبات: دکتر لیلا امینی؛ دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران. تلفن: ۰۲۱-۴۳۶۵۱۸۱۵، پست الکترونیک: amini.l@iums.ac.ir

مقدمه

مولتیپل اسکلروزیس، یکی از شایع‌ترین اختلالات التهابی مزمن سیستم عصبی مرکزی بوده که از علل عمدۀ ناتوانی در بزرگسالان جوان در بسیاری از کشورها به شمار می‌رود (۱). تعداد کل افراد مبتلا به بیماری MS در سراسر دنیا بیش از ۲/۵ میلیون نفر برآورد شده است (۲). میزان بروز این بیماری در آمریکای شمالی و کشورهای اروپایی بیش از ۱۰۰ نفر در هر ۱۰۰۰۰۰ نفر گزارش شده است (۳) و بروز آن در ایران در سال ۲۰۱۳ حدود ۵/۸۷ نفر به ازای هر ۱۰۰۰۰ نفر تخمین زده شده است (۴). علت این بیماری هنوز ناشناخته است؛ اما مطالعات متعددی به تعامل پیچیده‌ای که بین عوامل ژنتیکی، محیطی و سیستم ایمنی بدن وجود دارد، اشاره دارند (۵، ۶).

سن شروع این بیماری بین ۲۰-۴۰ سال است (۷) و به طور معمول در اکثر جمعیت‌ها، زنان بیشتر از مردان به آن مبتلا می‌شوند (۸). افراد مبتلا به این بیماری خودایمنی و التهابی، با طیفی از علائم نورولوژیکی و ناتوان‌کننده روبرو هستند (۹). از جمله عوارض تنش‌زای حاصل از بیماری MS می‌توان به خستگی و ضعف اندام‌ها (۱۰)، اختلالات روده‌ای و ادراری (۱۱)، اختلالات بینایی (۱۲)، اختلال عملکرد جنسی (۱۳)، مشکلات شناختی (۱۴)، اختلال حرکتی (۱۵) و اختلالات خلقی همچون اضطراب و افسردگی (۱۶) اشاره کرد. مجموعه این مسائل سبب می‌شود که این بیماری با پیامدهای فیزیکی، روانی، حرفه‌ای و اجتماعی همراه بوده و به دلیل ماهیت ناتوان‌کننده - پیشرونده‌اش، سبب افزایش نیاز به مراقبت‌های بهداشتی و افزایش هزینه‌های اجتماعی گردد (۱۷، ۱۸).

همسو با دیگر عوارض، مولتیپل اسکلروزیس می‌تواند سلامت باروری و قاعده‌گی زنان مبتلا را نیز به مخاطره اندازد (۱۸). از این رو، اختلالات قاعده‌گی یکی دیگر از مسائلی است که زنان سنین باروری مبتلا به MS با آن روبرو خواهند بود (۱۹). مطالعات متعدد نشان می‌دهند که اختلالات قاعده‌گی با شیوع بیشتر در زنان مبتلا به MS رخ می‌دهد؛ به طوری که نتایج مطالعه زاک روسکا و همکاران (۲۰۱۱)، نشان دهنده وجود قاعده‌گی نامنظم در ۵٪ بیماران مبتلا به MS مورد مطالعه بود (۲۰).

اطلاعات فردی و مشخصات بیماری و نیز تمام اطلاعات مربوط به تاریخچه قاعده‌ی در طی ۶ ماه اخیر با استفاده از پرسشنامه تنظیم شده بر اساس مطالعات، کتب و مقالات موجود، به صورت جواب کوتاه و چند گزینه‌ای که با توجه به اهداف مطالعه بود و روایی صوری و محتوى آن توسط ۹ نفر از اعضای هیأت علمی دانشکده پرستاری و مامایی دانشگاه علوم پزشکی ایران سنجیده شده بود، ثبت گردید. همچنین به منظور تعیین پایابی پرسشنامه از مقیاس آلفای کرونباخ استفاده شد و مقدار آن ۰/۷۵، تعیین گردید. پرسشنامه مشخصات فردی شامل: سن، تحصیلات، شغل، وضعیت اقتصادی و مشخصات بیماری شامل: مدت زمان ابتلاء به بیماری، مدت زمان مصرف ویتامین D و نمره ناتوانی (EDSS) بود. در بررسی پرسشنامه‌ها به صورت موردی ویژگی سیکل‌های قاعده‌ی و احتلالات موجود، مورد بررسی قرار گرفت و تعیین روند طبیعی و نیز انواع احتلالات قاعده‌ی بر اساس تعاریف استاندارد ارائه شده در^۲ FIGO-2011 و نیز کتب زنان و مامایی انجام گرفت؛ بدین‌صورت که بر اساس پرسش سوالاتی بر طبق تعاریف و مفاهیم زیر، وضعیت سیکل‌های قاعده‌ی و احتلالات قاعده‌ی ارزیابی شد. مفاهیم شامل: اپیزودهای منظم خونریزی با فواصل ۲۱ روز یا کمتر یا با فواصل بیشتر از ۳۵ روز، اپیزودهای منظم خونریزی با حجم بیشتر از ۸۰ میلی‌لیتر، به‌طوری‌که با کیفیت زندگی فیزیکی، عاطفی و اجتماعی فرد تداخل داشته، حجم کم خونریزی که شامل شکایت بیمار از حجم کم خونریزی و معمولاً کمتر از ۵ میلی‌لیتر در هر دوره باشد، طول کشیدن روزهای خونریزی بیش از ۷ روز در هر دوره، خونریزی نامنظم در هر زمانی بین خونریزی‌های ماهانه، خونریزی بیش از حد و طولانی که به صورت نامنظم و با فواصل مکرر رخ می‌دهد و در نهایت خونریزی با حجم بسیار کم که در بین دوره‌های قاعده‌ی نرمال رخ می‌دهد، بود (۳۰، ۲۹). در این مطالعه سن منارک، سن افراد در هنگام وقوع اولین خونریزی قاعده‌ی بود. به منظور رعایت اخلاقیات در پژوهش، اخذ معرفی‌نامه از دانشگاه جهت ورود به محل پژوهش انجام

مشخصات بیماری (مدت زمان ابتلاء به بیماری، مدت زمان مصرف ویتامین D و نمره ناتوانی بیمار) بر احتلالات قاعده‌ی زنان مورد مطالعه اثرباز باشد.

روش کار

این مطالعه مقطعی در طی سال‌های ۱۳۹۵-۹۶ بر روی ۱۷۲ زن مبتلا به مولتیپل اسکلروزیس مراجعه‌کننده به کلینیک خصوصی متخصص مغز و اعصاب واقع در شهر تهران انجام شد. بر اساس مطالعه کاظمی جلیسه و همکاران (۲۰۱۵)، با عنوان شیوع احتلالات قاعده‌ی و عوامل مؤثر بر آن در زنان سنین باروری، شیوع احتلالات قاعده‌ی ۳۵٪ برآورد شد (۲۸)، بنابراین حجم نمونه با استفاده از نسبت نمونه‌ی مطالعه‌ی مذکور و با در نظر گرفتن سطح خطای نوع اول $p=0/35$ و $\alpha=0/05$ و $d=0/21\times p$ و با احتساب تقریباً ۱۰٪ ریزش نمونه، ۱۷۲ نفر در نظر گرفته شد. روش نمونه‌گیری در این مطالعه مستمر بود؛ به این ترتیب که پژوهشگر با مراجعت به محل نمونه‌گیری در طی روزهای متوالی، هر زن مبتلا به MS را که به کلینیک مراجعه می‌کرد و ضمن داشتن معیارهای ورود به مطالعه و رضایت جهت شرکت در پژوهش، وارد مطالعه می‌نمود. معیارهای ورود به مطالعه شامل: تأیید تشخیص بیماری MS افراد مورد مطالعه حداقل ۱ سال قبل توسط متخصص مغز و اعصاب و با استفاده از MRI و علائم بالینی، دارا بودن سنین ۴۰-۲۰ سال، دارا بودن رژیم درمانی مختص خود (هر بیمار داروی مربوط به خود را مصرف می‌کند)، عدم ابتلاء به بیماری حاد یا مزمن دیگری غیر از MS، عدم استفاده از روش‌های پیشگیری هورمونی و وسائل داخل رحمی حداقل در ۳ ماه گذشته، عدم بارداری و شیردهی و عدم قصد بارداری در ۳ ماه گذشته و نمره^۱ EDSS کمتر از ۴ بود. معیارهای خروج از مطالعه شامل: ابتلاء به انواعی از بیماری‌های زنان و مامایی که بتواند در الگوی قاعده‌ی اختلال ایجاد کند، انصراف از شرکت در مطالعه و عدم تمایل به پرکردن پرسشنامه‌ها و پاسخ‌های ناکامل به پرسشنامه‌ها به گونه‌ای که به بیش از ۲۰٪ سوالات پرسشنامه‌ها پاسخ داده نشده باشد، بود. سپس تمام

² International Federation of Gynecology and Obstetrics

¹ Expanded Disability Status Scale

یافته‌ها

در این مطالعه، ۱۷۲ زن مبتلا به MS با دامنه سنی ۴۰-۲۰ سال و میانگین 21 ± 5 سال که تمام آنها متاهل نیز بودند، بررسی شدند. مشخصات فردی و بیماری شرکت‌کنندگان در مطالعه در جدول ۱ آورده شده است. بیش از نیمی از زنان شرکت‌کننده در مطالعه ($40\% / 85$) تحصیلات دانشگاهی داشتند. میانگین مدت زمان ابتلاء به بیماری 61 ± 25 سال برآورد شد. میانگین نمره ناتوانی افراد 40 ± 10 و میانگین سن منارک زنان مورد مطالعه 35 ± 8.2 سال گزارش شد. سایر مشخصات فردی و بیماری واحدهای پژوهش در جدول ۱ آورده شده است.

گرفت. همچنین قبل از آغاز مطالعه ضمن ارائه توضیحاتی در مورد اهداف طرح به زنان مبتلا، از تمامی شرکت‌کنندگان فرم رضایت آگاهانه دریافت شد. تکمیل پرسشنامه‌ها توسط بیماران کاملاً داوطلبانه بود. تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار آماری SPSS (نسخه ۲۲) انجام شد. به منظور بررسی عواملی که قابلیت پیشگویی اختلالات قاعده‌گی در بیماران مبتلا به مولتیپل اسکلروزیس داشتند، از مدل رگرسیون لوگستیک چندگانه استفاده شد. همچنین جهت بررسی وجود یا عدم وجود رابطه بین متغیرها از آزمون‌های آماری کای دو و به منظور تعیین میزان همبستگی بین متغیرها از همبستگی اسپیرمن استفاده شد. میزان p کمتر از ۰/۰۵ معنادار در نظر گرفته شد.

جدول ۱- مشخصات فردی افراد شرکت‌کننده در مطالعه

مشخصات فردی	تعداد (درصد)
بی سواد - ابتدایی	(۲/۳۲) ۴
راهنمایی	(۱۲/۸) ۲۲
دبيرستان	(۳۰/۸۲) ۵۳
دانشگاهی	(۵۴/۰۶) ۹۳
تحصیلات	
خانه دار	(۶۲/۸) ۱۰۸
شغل	(۳۷/۲) ۶۴
نامطلوب	(۱۹/۷) ۳۴
وضعیت اقتصادی	(۵۹/۸) ۱۰۳
مطلوب	(۲۰/۵) ۳۵
سن (سال)	سن بیماران (۴۰-۲۰)
مدت زمان ابتلاء به بیماری (سال)	تعداد سال های گذشته از بیماری
مدت زمان مصرف ویتامین D (سال)	تعداد سال های گذشته از مصرف ویتامین D
نموده ناتوانی (EDSS)	شدت بیماری

متغیرهای کیفی، بر اساس تعداد (درصد) و متغیرهای کمی، بر اساس میانگین ± انحراف معیار، سیان شده‌اند.

در ۱۰ نفر (۰/۵٪)، فاصله زیاد بین قاعده‌گی‌ها در ۲۱ نفر (۰/۱۲٪) و در نهایت خونریزی نامنظم در هر زمانی بین قاعده‌گی‌ها در ۱۸ نفر (۰/۱۰٪) گزارش شد. بهطور کلی در بین دارندگان اختلالات قاعده‌گی، بیشترین شیوع اختلال مربوط به لکه‌بینی بین قاعده‌گی‌ها (۰/۱۷٪)، فاصله زیاد بین قاعده‌گی‌ها (۰/۱۲٪) و در مرتبه سوم، خونریزی نامنظم در هر زمانی بین قاعده‌گی‌ها (۰/۱۰٪) بود. سایر مشخصات قاعده‌گی بیماران در جدول ۲ گزارش شده است.

توزيع فراوانی مشخصات قاعده‌گی و انواع اختلالات
قاعده‌گی در جمعیت مورد مطالعه در جدول ۲ نشان داده
شده است. بر اساس نتایج مطالعه، ۱۱۶ نفر (۵/۴۷٪) از
بیماران مبتلا به MS دارای انواعی از اختلالات قاعده‌گی
بودند. شایع‌ترین اختلال در بین زنان مبتلا به MS
لکه‌بینی بین قاعده‌گی‌ها (۵/۱۷٪) بود. در بررسی شیوع
سایر اختلالات قاعده‌گی در شرکت‌کنندگان، طول
کشیدن روزهای خونریزی بیش از ۷ روز در ۹ نفر
(۲/۰٪)، حجم خونریزی زیاد در ۱۶ نفر (۳/۹٪)، حجم
خونریزی کم در ۱۲ نفر (٪۷/۰)، فاصله کم بین قاعده‌گی‌ها

جدول ۲- مشخصات قاعده‌ی افراد شرکت کننده در مطالعه

متغیر	تعداد (درصد)
میزان خونریزی قاعده‌ی افراد شرکت کننده	(۳۲/۵۵) ۵۵ زیاد
	(۴۸/۸) ۸۴ متوسط
	(۱۹/۲) ۳۳ کم
دیسمنوره	(۶۹/۷) ۱۲۰ دارد
	(۳۰/۳) ۵۲ ندارد
	(۴۸/۸) ۸۴ منظم
الگوی قاعده‌ی افراد شرکت کننده	(۵۱/۲) ۸۸ نامنظم
	(۶۷/۵) ۱۱۶ دارد
	(۳۲/۵) ۵۶ ندارد
نوع اختلال قاعده‌ی افراد شرکت کننده	(۵/۲) ۹ طول کشیدن روزهای خونریزی بیش از ۷ روز
	(۹/۳) ۱۶ حجم خونریزی زیاد
	(۷) ۱۲ حجم خونریزی کم
	(۵/۸) ۱۰ فاصله کم بین قاعده‌یها
	(۱۲/۲) ۲۱ فاصله زیاد بین قاعده‌یها
	(۱۷/۵) ۳۰ لکه بینی بین قاعده‌یها
	(۱۰/۵) ۱۸ خونریزی نامنظم در هر زمانی بین قاعده‌یها
	(۵۱/۷) ۸۹ ۱۵-۲۵ (روز)
	(۳۳/۸) ۵۸ ۲۶-۳۶ (روز)
سن منارک	(۱۴/۵) ۲۵ ۳۷ روز و بیشتر
	۱۲/۸۲ ± ۱/۳۵
	۶/۳۰ ± ۲/۰۱
مدت زمان خونریزی قاعده‌ی افراد شرکت کننده	۳/۸۰ ± ۲/۶۱
	میزان دیسمنوره

بیماران معنی‌دار باقی ماندند؛ به گونه‌ای که به ازای افزایش یک نمره‌ای در نمره ناتوانی (EDSS)، احتمال ابتلاء به اختلال قاعده‌ی ۱/۷٪ بیشتر می‌شد. علاوه بر این، احتمال ابتلاء به اختلال قاعده‌ی در بیمارانی که خونریزی زیاد داشتند، ۱۵/۳۳ برابر بیشتر از بیمارانی که حجم کم خونریزی داشتند و بیمارانی که میزان خونریزی متوسط را دارا بودند، احتمال ابتلاء به اختلال قاعده‌ی در افرادی که مدت زمان کمتری از ویتامین D استفاده کردند، ۰/۸۲۹ برابر بیمارانی بود که مدت زمان بیشتری از آن مصرف کرده بودند. همچنین احتمال ابتلاء به اختلال قاعده‌ی در بیمارانی که درد قاعده‌ی (دیسمنوره) را تجربه کرده بودند، ۰/۴۷ بیشتر از بیمارانی بود که درد قاعده‌ی نداشتند. همچنین احتمال اختلال قاعده‌ی در بیمارانی که به عنوان مثال در زمان اولین وقوع خونریزی ۱۰ سال

در مطالعه حاضر ابتدا تمام متغیرهای تأثیرگذار بر اختلال قاعده‌ی به صورت مستقل و جداگانه وارد مدل رگرسیون لوگستیک شدند و نتیجه، حاکی از وجود ارتباط معنی‌دار بین مدت زمان مصرف ویتامین D، میزان خونریزی قاعده‌ی، فاصله بین قاعده‌یها، سن منارک، الگوی قاعده‌ی، دیسمنوره و نمره ناتوانی با اختلالات قاعده‌ی بیماران بود ($p < 0.05$). سپس متغیرهای مذکور به طور همزمان وارد مدل رگرسیون لوگستیک چندگانه شدند و در نهایت میزان خونریزی قاعده‌ی متوسط ($OR: 12/95, p < 0.001$)، مدت زمان مصرف ویتامین (OR: ۱۵/۳۳, $p < 0.001$), مدت زمان مصرف ویتامین D (OR: ۰/۸۲۹, $p = 0.95$; CI: ۰/۶۸-۰/۹۹)، دیسمنوره (CI: ۱/۴۲-۸/۴۷, $p = 0.006$; CI: ۱/۴۲-۸/۴۷, $p = 0.006$), سن منارک (OR: ۰/۵۴-۱/۰۰۷, $p = 0.05$; CI: ۰/۵۴-۱/۰۰۷, $p = 0.05$), الگوی قاعده‌ی (OR: ۰/۷۴۳, $p < 0.001$), دیسمنوره (OR: ۰/۲۶۹, $p = 0.95$; CI: ۰/۲۶۹-۰/۹۵) و نمره ناتوانی (OR: ۰/۱۷, $p = 0.001$; CI: ۰/۱۳۱-۳/۰۹).

که الگوی نامنظم قاعده‌گی را تجربه کردند، ۶/۷۶ برابر زنانی بود که الگوی منظم قاعده‌گی داشتند (جدول ۳).

داشتند، ۰/۷۴۳ برابر بیمارانی بود که سن منارک ۱۱ سال داشتند. احتمال ابتلاء به اختلال قاعده‌گی در زنانی

جدول ۳- برآورد احتمال ابتلاء به اختلال قاعده‌گی بر مبنای متغیرها

متغیرها	نمره ناتوانی	β	E^{β}	سطح معنی‌داری	حد بالا	حد پایین	CI
کم (مرجع)	-	-	-	.۰/۰۰۱	۲/۰۱۷	۰/۷۰۲	۱/۳۱
میزان خونریزی متوسط	۲/۵۶۱	۱۲/۹۵	<۰/۰۰۱	۴۲/۲۰	۳/۹۷	-	-
قاعده‌گی زیاد	۲/۷۳۰	۱۵/۳۳	<۰/۰۰۱	۵۴/۵۱	۴/۳۱	-	-
مدت زمان مصرف ویتامین D	-۰/۱۸۷	۰/۸۲۹	.۰/۰۴۸	۰/۹۹	۰/۶۸	-	-
دیسمنوره	۱/۲۴۶	۳/۴۷۷	.۰/۰۰۶	۸/۴۷	۱/۴۲	-	-
سن منارک	-۰/۲۹۸	۰/۷۴۳	.۰/۰۰۵	۱/۰۰۷	۰/۵۴	-	-
الگوی قاعده‌گی	۱/۹۱۲	۶/۷۶۹	<۰/۰۰۱	۱۶/۹۹	۲/۶۹	-	-

معنی‌دار بین الگوی قاعده‌گی، دیسمنوره و میزان خونریزی با اختلال قاعده‌گی بود؛ به طوری که این رابطه نتایج مدل رگرسیون را نیز تأیید می‌نماید.

نتیجه آزمون‌های همبستگی جهت بررسی رابطه بین الگوی قاعده‌گی، دیسمنوره و میزان خونریزی قاعده‌گی با اختلالات قاعده‌گی در زنان مبتلا به مولتیپل اسکلروزیس در جدول ۴ آورده شده است که نشان‌دهنده رابطه

جدول ۴- نتیجه آزمون‌های همبستگی جهت بررسی رابطه بین اختلال قاعده‌گی و متغیرهای مطالعه

متغیرها	الگوی قاعده‌گی	دیسمنوره	میزان خونریزی	اسپیرمن	آماره کای دو	ضریب همبستگی	درجه آزادی (df)	سطح معنی‌داری
الگوی قاعده‌گی	۰/۳۴	-	-	-	۲۰/۵۴	۱	۱	<۰/۰۰۱
دیسمنوره	۰/۱۸	-	-	-	۶/۰۲	۱	۱	۰/۰۱۴
میزان خونریزی	۰/۳۲	-	-	-	۲۴/۳۷	۲	۲	<۰/۰۰۱

بیماری مورد بررسی قرار داده بود. علاوه بر این، لازم به ذکر است که برخی از مشکلات ژنیکولوژیک ممکن است منجر به ایجاد نامنظمی در الگوی قاعده‌گی زنان شود که مطالعه حاضر بیماران را از این لحاظ مورد بررسی قرار نداده بود. بر اساس نتایج به دست آمده از مطالعه حاضر، اختلال قاعده‌گی در ۱۱۶ نفر (۵/۶۷٪) از زنان مبتلا به MS گزارش شد. در این بین لکه‌بینی بین قاعده‌گی‌ها در مقایسه با سایر اختلالات قاعده‌گی، از شیوع بیشتری برخوردار بود. ولی نبوی و همکاران (۲۰۱۰) در مطالعه‌ای که با هدف تعیین شیوع بی‌نظمی قاعده‌گی و ارتباط آن با میزان هورمون‌های مرتبط با آن در زنان مبتلا به MS انجام دادند، اولیگومنوره (سیکل‌های قاعده‌گی بیشتر از ۳۵ روز) را به عنوان شایع‌ترین اختلال قاعده‌گی زنان مبتلا گزارش کردند (۲۱) که دلیل این

بحث

مطالعه حاضر با هدف بررسی اختلالات قاعده‌گی در زنان مبتلا به بیماری مولتیپل اسکلروزیس انجام شد. نتایج مطالعه حاضر حاکی از وجود الگوی نامنظم قاعده‌گی در بیش از نیمی از زنان شرکت‌کننده در مطالعه (۵۱/۲٪) بود. در مطالعه نبوی و همکاران (۲۰۱۰) که به بررسی الگوی قاعده‌گی بیماران بعد از ابتلاء به بیماری پرداختند، شیوع الگوی نامنظم قاعده‌گی کمی بیشتر (۵۵/۲٪) از مطالعه حاضر بود (۲۱). دلیل تفاوت در این میزان می‌تواند در نوع مطالعه باشد؛ چرا که مطالعه نبوی و همکاران به صورت گذشته‌نگر و به صورت مقایسه الگوی قاعده‌گی در قبل و بعد از شروع بیماری انجام شد که احتمال خطای یادآوری در بیماران وجود دارد، اما مطالعه حاضر الگوی قاعده‌گی بیماران را تنها بعد از شروع

در مطالعه حاضر ۸۴ نفر (۴۸/۸٪) از بیماران از میزان متوسط خونریزی قاعده‌گی و ۵۵ نفر (۳۲٪) از آنها از حجم زیاد خونریزی قاعده‌گی شکایت داشتند. بیمارانی که حجم زیاد خونریزی را داشتند در مقایسه با بیمارانی که حجم متوسط خونریزی را داشتند، با احتمال بیشتری به اختلال قاعده‌گی دچار شده بودند. در مطالعه مبتنی بر جمعیت کاظمی و همکاران (۲۰۱۵) که بر روی زنان سنین باروری در گروه سنی ۴۰-۲۰ سال انجام شد، حجم خونریزی زیاد با شیوع ۱۴/۷٪ شایع‌ترین شکایت شرکت‌کنندگان در مطالعه بود که معمولاً با دوره‌های نامنظم قاعده‌گی و طولانی همراه بود (۲۸). با توجه به یکسان بودن دامنه سنی افراد شرکت‌کننده در مطالعه، اینطور به نظر می‌رسد دلیل این تفاوت مرتبط با بیماری باشد؛ می‌توان نتیجه گرفت که در جمعیت مورد مطالعه در این پژوهش، ابتلاء به بیماری بر فاکتور حجم خونریزی قاعده‌گی اثرگذار نبود. از سوی دیگر، ابتلاء به برخی مشکلات عملکردی ژنیکولوژیک همانند فیبروم، منجر به افزایش حجم خونریزی قاعده‌گی شده که در مطالعه حاضر صرف نظر از بیماری زمینه‌ای دیگر، افراد وارد مطالعه شدند.

در مطالعه حاضر سن منارک به عنوان یکی دیگر از عوامل مرتبط با اختلال قاعده‌گی در مبتلایان مطرح شد؛ بدین‌معنا که پایین‌تر بودن سن منارک با افزایش احتمال ابتلاء به اختلال قاعده‌گی همراه بود. اگرچه بر اساس جستجوی انجام شده تا زمان نگارش مطالعه حاضر، در هیچ مطالعه‌ای بررسی سن منارک و ارتباط آن با اختلال قاعده‌گی در زنان مبتلا به MS مورد توجه قرار نگرفته بود؛ ولی زیگی و همکاران (۲۰۰۹) با انجام مطالعه‌ای بر روی ۶۲۲ دختر در سنین دیبرستان، اختلاف آماری معنی‌داری را بین بی‌نظمی قاعده‌گی و سن منارک یافت نکردند (۳۸). در توجیه این تفاوت می‌توان بیان داشت که جمعیت مورد مطالعه حاضر، مبتلا به یکی از انواع بیماری‌های خاص بوده؛ در حالی که مطالعه زیگی و

تفاوت می‌تواند ناشی از نوع داروی مصرفی بیماران باشد؛ چراکه در مطالعه نبوی و همکاران تنها زنانی وارد مطالعه شده بودند که از داروی اینترفرون بتا استفاده می‌کردند، اما در مطالعه حاضر بیماران صرف نظر از نوع داروی مصرفی در مطالعه شرکت کردند. از سوی دیگر در مطالعه بایاز و همکار (۲۰۰۰)، اختلال قاعده‌گی در بیماران تحت درمان با اینترفرون بتا به‌طور قابل توجهی بیشتر بود، اما نوع اختلال قاعده‌گی در آن گزارش نشده بود (۳۱). بر همین اساس، می‌باشد با انجام مطالعات بیشتر در زمینه تأثیر داروهای مصرفی مبتلایان به MS به نوع اختلال به وجود آمده در قاعده‌گی زنان مبتلا پی‌برد.

در مطالعه حاضر نمره ناتوانی (EDSS) بیماران یکی از عوامل پیش‌بینی‌کننده اختلال قاعده‌گی در زنان مبتلا بود. مطالعه توکل و همکاران (۲۰۱۶) نشان داد، شیوع بی‌نظمی قاعده‌گی در زنان مبتلا به MS به علت شدت مکانیسم‌های ایمنی بیشتر است (۳۲). همسو با نتایج مطالعه حاضر، مطالعه روندا و همکاران (۲۰۱۲) نشان داد که عوارض جسمی و ناتوانی بیشتر و یا به عبارت دیگر نمره ناتوانی بیشتر در زنان مبتلا به MS منجر به تغییر الگوی قاعده‌گی و ایجاد اختلال در آنها می‌شود (۳۳). این‌چنین به نظر می‌رسد که نمره ناتوانی بیشتر، به منزله به وجود آمدن ضایعات بیشتری در سیستم عصبی مرکزی بوده؛ بنابراین محور هیپوتابالموس-هیپوفیز - گناد به‌طور قابل توجهی تحت تأثیر ضایعات ایجاد شده در این مسیر قرار خواهد گرفت (۳۴، ۳۵).

در مطالعه حاضر ارتباط معناداری بین مدت زمان مصرف ویتامین D و اختلال قاعده‌گی وجود داشت؛ بدین‌معنا که با افزایش مدت زمان مصرف ویتامین D، از میزان ابتلاء به اختلال قاعده‌گی کاسته شد. اگرچه تاکنون اثر مدت زمان مصرف ویتامین D بر اختلال قاعده‌گی بیماران مورد بررسی قرار نگرفته است؛ با این حال جوکیک و همکاران (۲۰۱۵)، با انجام مطالعه‌ای بر ۶۳۶ زن، سطوح پایین ویتامین D را با اختلال قاعده‌گی مرتبط دانستند (۳۶). علاوه بر این در مطالعه تهرانی و همکاران (۲۰۱۴) که بر روی زنان مبتلا به سندروم تخدمان پلی‌کیستیک انجام گرفت، استفاده از مکمل ویتامین D از اثر مثبتی در بهبود اختلال قاعده‌گی آنها برخوردار بود (۳۷). لذا

بر اختلال و الگوی قاعده‌گی همچون سن منارک و مصرف ویتامین D پرداخته شد. از محدودیت‌های مطالعه حاضر، نمونه‌گیری در دسترس بود که تعمیم نتایج را با دشواری روپرتو می‌سازد. علاوه بر این دامنه سنی افراد شرکت‌کننده در مطالعه محدود بوده و تمام زنان سنتین باروری شامل این بازه سنی نبودند. از طرفی به دلیل شرایط جسمی و مشکلات یادآوری که بیماران MS با آن مواجه هستند، امکان فراموشی و خطا در به یادآوردن چگونگی سیکل‌های قاعده‌گی در ۶ ماه گذشته وجود داشت.

نتیجه‌گیری

با توجه به شیوع بالای بیماری مولتیپل اسکلروزیس در بین زنان و به ویژه در زنان سنتین باروری، عوارض به وجود آمده در حوزه سلامت باروری و تولید مثلثی آنان منجر به بروز نگرانی، اضطراب و استرس در آنها می‌شود. در این راستا تغییرات الگوی قاعده‌گی از جمله مسائلی است که همواره برای زنان مبتلا چالش برانگیز بوده است؛ لذا ضروری است که در کنار درمان بیماری و کنترل علائم آن، توجه ویژه به حوزه زنان و سلامت الگوی قاعده‌گی و عوامل اثرگذار بر آنها صورت گیرد که نتایج مطالعه حاضر نشان دهنده‌ی تأثیر عوامل متعدد بر الگوی قاعده‌گی زنان مبتلا همچون مدت زمان مصرف ویتامین D، میزان خونریزی قاعده‌گی، سن منارک، الگوی قاعده‌گی، دیسمنوره و نمره ناتوانی بود.

تشکر و قدردانی

این پژوهش حاصل بخشی از طرح پایان‌نامه دانشجویی در مقطع کارشناسی ارشد رشته مامایی دانشگاه علوم پزشکی ایران با کد اخلاق REC.IUMS.IR.1395.9311373017 می‌باشد که با حمایت مالی دانشگاه علوم پزشکی ایران انجام شد. بدین‌وسیله از معاونت محترم تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی ایران و همچنین از شرکت‌کنندگان در این مطالعه که بدون همکاری آنها انجام این پژوهش غیر ممکن بود، صمیمانه تشکر و قدردانی می‌شود.

همکاران جمعیت سالم را مورد بررسی قرار داده بود. علاوه بر این، با توجه به اینکه سن پایین منارک با افزایش خطر پیدایش بیماری MS مرتبط بوده (۲۴) و از سوی دیگر با بالا رفتن سن منارک، احتمال افزایش عوارض جسمی و ناتوانی بیماران کاهش معناداری می‌یابد، بنابراین این انتظار وجود دارد که سن پایین منارک با افزایش عوارض این بیماری از جمله اختلال قاعده‌گی همراه باشد (۳۹، ۴۰). افزایش عوارض جسمی و ناتوانی به معنی ایجاد پلاک وضایعات متعدد و درگیر کردن بیشتر سیستم عصبی مرکزی و نیز آسیب به محور هیپوتالاموس- هیپوفیز - گناد بوده که می‌توان انتظار داشت که در بی‌نظمی و اختلال قاعده‌گی نقش بسزایی داشته باشد (۴۱، ۴۲).

در مطالعه حاضر وجود دیسمنوره در ۱۲۰ نفر (۷۶٪) از بیماران گزارش شد که از عوامل مرتبط با اختلال قاعده‌گی در مطالعه حاضر به شمار می‌رود. همسو با نتایج مطالعه حاضر، در مطالعه زیگ و همکاران (۲۰۰۹) که بر روی ۶۲۲ دختر واقع در سنتین دیبرستان انجام گرفت، نوجوانانی که سیکل‌های نامنظم قاعده‌گی داشتند در مقایسه با نوجوانانی که سیکل‌های منظم قاعده‌گی را تجربه کردند، شدت دیسمنوره نیز بیشتر بود و همچنین بین شدت دیسمنوره و طول مدت زیاد خونریزی قاعده‌گی ارتباط معنی‌داری وجود داشت (۳۸). بهطور کلی افرادی که خونریزی زیاد قاعده‌گی دارند با احتمال بیشتری دیسمنوره و دردهای قاعده‌گی را تجربه خواهند کرد (۴۲، ۴۳). از سوی دیگر نتیجه مطالعه حاضر بیانگر آن است که بیمارانی که خونریزی زیاد قاعده‌گی داشتند، با احتمال بیشتری به اختلال قاعده‌گی چهار شدند؛ بر همین اساس می‌توان نتیجه گرفت که وجود دیسمنوره می‌تواند با اختلال قاعده‌گی زنان در ارتباط باشد.

از جمله نقاط قوت مطالعه حاضر این بود که در مقایسه با سایر مطالعات مشابه، حجم نمونه بالاتری را شامل می‌شد. علاوه بر این برخلاف سایر مطالعات انجام شده در حیطه بررسی قاعده‌گی زنان مبتلا به MS، ارتباط بین نمره ناتوانی بیماران و اختلال قاعده‌گی آنها نیز مورد توجه قرار گرفت و به تعیین اثر سایر متغیرهای اثرگذار

- Marrie RA, Cohen J, Stuve O, Trojano M, Sørensen PS, Reingold S, et al. A systematic review of the incidence and prevalence of comorbidity in multiple sclerosis: overview. *Mult Scler* 2015; 21(3):263-81.
- Browne P, Chandraratna D, Angood C, Tremlett H, Baker C, Taylor BV, et al. Atlas of multiple sclerosis 2013: a growing global problem with widespread inequity. *Neurology* 2014; 83(11):1022-4.
- Leray E, Moreau T, Fromont A, Edan G. Epidemiology of multiple sclerosis. *Rev Neurol* 2016; 172(1):3-13.
- Etemadifar M, Izadi S, Nikseresht A, Sharifian M, Sahraian MA, Nasr Z. Estimated prevalence and incidence of multiple sclerosis in Iran. *Eur Neurol* 2014; 72(5-6):370-4.
- Tullman MJ. Overview of the epidemiology, diagnosis ,and disease progression associated with multiple sclerosis. *Am J Manag Care* 2013; 19(2):S15-20.
- Kingwell E, Marriott JJ, Jetté N, Pringsheim T, Makhani N, Morrow SA, et al. Incidence and prevalence of multiple sclerosis in Europe :a systematic review. *BMC Neurol* 2013; 13(1):128.
- Goodin DS. The epidemiology of multiple sclerosis: insights to disease pathogenesis. *Handb Clin Neurol* 2014; 122(6):231-66.
- Marrie RA, Reingold S, Cohen J, Stuve O, Trojano M, Sorensen PS, et al. The incidence and prevalence of psychiatric disorders in multiple sclerosis: a systematic review. *Mult Scler* 2015; 21(3):305-17.
- Cocco E, Sardu C, Spinicci G, Musu L, Massa R, Frau J, et al. Influence of treatments in multiple sclerosis disability: a cohort study. *Mult Scler* 2015; 21(4):433-41.
- Dobryakova E, Genova HM, DeLuca J, Wylie GR. The dopamine imbalance hypothesis of fatigue in multiple sclerosis and other neurological disorders. *Front Neurol* 2015; 6:52.
- Vitkova M, Rosenberger J, Krokavcova M, Szilasova J, Gdovinova Z, Groothoff JW, et al. Health-related quality of life in multiple sclerosis patients with bladder, bowel and sexual dysfunction. *Disabil Rehabil* 2014; 36(12):987-92.
- Jasse L, Vukusic S, Durand-Dubief F, Vartin C, Piras C, Bernard M, et al. Persistent visual impairment in multiple sclerosis: prevalence, mechanisms and resulting disability. *Mult Scler* 2013; 19(12):1618-26.
- Klevan G, Jacobsen CO, Aarseth JH, Myhr KM, Nyland H, Glad S, et al. Health related quality of life in patients recently diagnosed with multiple sclerosis. *Acta Neurol Scand* 2014; 129(1):21-6.
- Planche V, Gibelin M, Cregut D, Pereira B, Clavelou P. Cognitive impairment in a population-based study of patients with multiple sclerosis: differences between late relapsing-remitting, secondary progressive and primary progressive multiple sclerosis. *Eur J Neurol* 2016; 23(2):282-9.
- Patten SB, Marrie RA, Carta MG. Depression in multiple sclerosis. *Int Rev Psychiatry* 2017; 29(5):463-72.
- Hartung DM, Bourdette DN, Ahmed SM, Whitham RH. The cost of multiple sclerosis drugs in the US and the pharmaceutical industry Too big to fail? *Neurology* 2015; 84(21):2185-92.
- Merghati Khoei E, Qader K, Amini L, Haghani H. Study on sexual behavior and quality of life of women with multiple sclerosis referred to Iran MS society in Tehran in 2010. *Iran J Obstet Gynecol Infertil* 2012; 15(5):7-14. (Persian).
- Bove R, Alwan S, Friedman JM, Hellwig K, Houtchens M, Koren G, et al. Management of multiple sclerosis during pregnancy and the reproductive years: a systematic review. *Obstet Gynecol* 2014; 124(6):1157-68.
- Manouchehri E, Fathi Najafi T, Saeedi M, Bahri N. Menstrual pattern in women with multiple sclerosis. *Iran J Obstet Gynecol Infertil* 2017; 19(38):42-7. (Persian).
- Zakrzewska-Pniewska B, Golebiowski M, Zajda M, Szeszkowski W, Podlecka-Pietowska A, Nojszewska M. Sex hormone patterns in women with multiple sclerosis as related to disease activity--a pilot study. *Neurol Neurochirurg Pol* 2011; 45(6):536-42.
- Nabavi SM, Koupai SA, Nejati MR, Garshasbi E, Jalali MR. Menstrual irregularities and related plasma hormone levels in multiple sclerosis patients treated with beta interferone. *Acta Med Iran* 2010; 48(1):36-41.
- Heesen C, Gold S, Huitinga I, Reul J. Stress and hypothalamic-pituitary-adrenal axis function in experimental autoimmune encephalomyelitis and multiple sclerosis-a review. *Psychoneuroendocrinology* 2007; 32(6):604-18.
- Guo ZN, He SY, Zhang HL, Wu J, Yang Y. Multiple sclerosis and sexual dysfunction. *Asian J Androl* 2012; 14(4):530-5.
- D'hooghe M, D'hooghe T, De Keyser J. Female gender and reproductive factors affecting risk, relapses and progression in multiple sclerosis. *Gynecol Obstet Invest* 2013; 75(2):73-84.
- Wei W, Liu L, Cheng ZL, Hu B. Increased plasma/serum levels of prolactin in multiple sclerosis: a meta-analysis. *Postgrad Med* 2017; 129(6):605-10.
- Correale J, Farez MF, Ysrraelit MC. Role of prolactin in B cell regulation in multiple sclerosis. *J Neuroimmunol* 2014; 269(1):76-86.
- Zivadinov R, Jakimovski D, Gandhi S, Ahmed R, Dwyer MG, Horakova D, et al. Clinical relevance of brain atrophy assessment in multiple sclerosis. Implications for its use in a clinical routine. *Expert Rev Neurother* 2016; 16(7):777-93.
- Kazemjaliseh H, Ramezani Tehrani F, Behboudi-Gandevani S, Khalili D, Hosseinpahah F, Azizi F. The prevalence of menstrual disorders in reproductive aged women and its related factors. *Iran J Endocrinol Metab* 2015; 17(2):105-12.

29. Jonathan SB, Berek B, Paoulo AB. Berek and Novak's gynecology. Maryland: Library of Congress Cataloging; 2014.
30. Fraser IS, Critchley HO, Broder M, Munro MG. The FIGO recommendations on terminologies and definitions for normal and abnormal uterine bleeding. *Semin Reprod Med* 2011; 29(5):383-90.
31. Bayas A, Rieckmann P. Managing the adverse effects of interferon- β therapy in multiple sclerosis. *Drug Saf* 2000; 22(2):149-59.
32. Tavakol S, Shakibapour S, Bidgoli SA. The level of testosterone, vitamin D, and irregular menstruation more important than omega-3 in non-symptomatic women will define the fate of multiple scleroses in future. *Mol Neurobiol* 2018; 55(1):462-9.
33. Voskuhl RR, Gold SM. Sex-related factors in multiple sclerosis susceptibility and progression. *Nat Rev Neurol* 2012; 8(5):255-63.
34. Kümpfel T, Schwan M, Weber F, Holsboer F, Trenkwalder C, Bergh FT. Hypothalamo-pituitary-adrenal axis activity evolves differentially in untreated versus treated multiple sclerosis. *Psychoneuroendocrinology* 2014; 45:87-95.
35. Sepúlveda M, Ros C, Martínez-Lapiscina EH, Solà-Valls N, Hervàs M, Llufrí S, et al. Pituitary-ovary axis and ovarian reserve in fertile women with multiple sclerosis: a pilot study. *Mult Scler* 2016; 22(4):564-8.
36. Jukic AM, Steiner AZ, Baird DD. Lower plasma 25-hydroxyvitamin D is associated with irregular menstrual cycles in a cross-sectional study. *Reprod Biol Endocrinol* 2015; 13(1):20.
37. Tehrani HG, Mostajeran F, Shahsavari S. The effect of calcium and vitamin D supplementation on menstrual cycle, body mass index and hyperandrogenism state of women with poly cystic ovarian syndrome. *J Res Med Sci* 2014; 19(9):875-80.
38. Zegeye DT, Megabiaw B, Mulu A. Age at menarche and the menstrual pattern of secondary school adolescents in northwest Ethiopia. *BMC Womens Health* 2009; 9(1):29.
39. D'hooghe M, Haentjens P, Nagels G, D'Hooghe T, De Keyser J. Menarche, oral contraceptives, pregnancy and progression of disability in relapsing onset and progressive onset multiple sclerosis. *J Neurol* 2012; 259(5):855-61.
40. Kordi M, Mohamadirizi S, Shakeri MT. Investigating the age of menarche, dysmenorrhea and menstrual characteristics in high school girl students in Mashhad city in year 2011. *Iran J Obstet Gynecol Infertil* 2013; 15(33):10-8. (Persian).
41. Foroughipour A, Norbakhsh V, Najafabadi SH, Meamar R. Evaluating sex hormone levels in reproductive age women with multiple sclerosis and their relationship with disease severity. *J Res Med Sci* 2012; 17(9):882-5.
42. Ju H, Jones M, Mishra G. The prevalence and risk factors of dysmenorrhea. *Epidemiol Rev* 2013; 36(1):104-13.
43. Zangene M, Veisi F, Nankali A, Rezaei M, Atace M. Evaluation of the effects of oral vitamin-d for pelvic pain reduction in primary dysmenorrhea. *Iran J Obstet Gynecol Infertil* 2014; 16(88):14-20. (Persian).